⑩ 日本国特許庁(JP)

m 特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭62 - 13406

MInt_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

個公開 昭和62年(1987)1月22日

C 08 F

MHA

7167-4J 6681-4J

審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

9発明の名称

カップリング剤及びその使用法

頤 昭61-154911 倒特

願 昭61(1986)7月1日 经出

優先権主張

ᡚ1985年7月1日録イタリア(IT)Φ21375A/85

伊発 明者

798

アルナルド・ロツジエ

イタリー国サンドナトミラネーゼ市ピア・リベルター72

明者

アルベルト・ガンジー

イタリー国ミラノ市ビア・ポツテジーニ9

印出 顋 人 エニリチエルへ・エ

イタリー国ミラノ市コルソ・ベネデア16

セ・ピ・ア

70代 理 人

弁理士 木村 正巳 外1名

し発明の名称

カップリング剤及びその使用法

2 特許請求の範囲

1 下記一般式で表される、リピングマクロア ニオン用カップリング剤。

一般式

及び/又は

$$B_{*,,} - (C = H - B_{*})^{\mu}$$

式 中

R=アリール基、稲合アリール基、ヘテロ原 子又はアルチンをにより国立化された アリール基、炭素数2ないし20のアルキ ル基、シクロアルキル基、アルキルシク ロアルキル基、ヘテロ原子含有盛 、

R'=アリール甚、シクロアルキル甚、アル キ丸基、アルキルアリール基、アルキル シクロアルキル基、

n = 基Rの電能基の数を扱わす2ないし4の

a'=基R''' の官能基の数を扱わす2ないし 4の整数、

R"ロH又はアルキル基、

R'''ニアリール語、アルキル語、シクロア ルキル甚。

ジェン及び/又はビニル芳香族単量体のア ニオン重合により得られるリビングマクロアニ オンの停止反応法において、下記一般式で表さ れるカップリング剤を、一時に又は数回に分け て、所望の時に重合体混合物に導入することを 特徴とする、リピングマクロアニオンの停止反 広性。

及び/又は

$$B... - (C \Rightarrow B - B,)^{U_{\bullet}}$$

$$|$$
 $B,..$

式中

R = アリール 医、 額合アリール 語、 ヘテロ駅 アニン 医により 孤立化された アリール 甚、 炭素数 2 ないし 20のアルキル 語、 シクロアルキル 語、 アルキル シクロアルキル 語、 ヘテロ原子合育 語、

R' エアリール甚、シクロアルキル甚、アル キル茲、ア·ルキルアリール甚、アルキル シクロアルキル甚 、

a = 夢Rの官能器の数を表わす2ないし4の 整数、

n'=基尺''' の官能基の数を扱わす 2 ないし 4 の移数。

R''=H又はアルキル番、

R''' = アリール苦、アルキル墨、シクロア ルキル基。

3 特許請求の範囲第2項記載の方法において、 停止反応を活性化剤の存在下で行う、リビング

の理合体セグメントを結合させて、分子型nPM(ここで、PMは取合体セグメントの分子量であり、n は結合剤の官能器数である)を育する重合体を生 成する)は、簡単な操作により、処理後の重合体 の特性に関しても重要な変化を違成できるため、 最も多く研究されている処理法の1つである。

たとえば、ジェンの重合の場合には、この方法 により、ムーニー粘度の増大、「低温流れ」の低減、 「グリーン引張強さ」の増大及び所望に応じて分子 概を変化させることが可能になる。

A-Bエレメント(ここで、Aは芳香版ポリピニル及び/又はポリイソプロペニル配列であり、Bはジエン配列(水業化されていてもよい)である)の直鎖又は分岐環カップリングでなるブロック取合体の合成の場合には、有効なカップリング剤の使用は、公知の如く、最終生成物中における未変化のA-B生成物の存在が最終生成物の観試特性を害することとなるため、基礎的かつ重要なファクタの1つとなっている。

技術文獻には、各種のカップリング剤の例が報

マクロアニオンの停止反応法。

4 特許請求の範囲第2項記載の方法において、 係止反応を温度20ないし150℃ で行なう、リビ ングマクロアニオンの停止反応法。

5 特許却求の範囲第4項記載の方法において、 停止反応を好ましくは温度40ないし80℃で行な う、リビングマクロアニオンの停止反応法。

3発明の詳細な説明

本発明は、リビングマクロアニオンのカップリング利及びジエン及び/又はビニル芳香族単氏体のアニオン重合により得られたリビング重合体の 停止反応における該カップリング剤の使用に係る。

適する単価体を原料とし、好適な条件下でアニオン低合を行なう場合には、各種の変換に適合するリピング低合体が得られる(H. SZVARC「カルパニオン・リピング低合体及びBL. 移動法(Carbanions , Living Polymers and EI. Transfer Processes)」[nterscience出版、J. Wiley & Sons.ニューヨーク , 1968)。これら変換法の中でも、カップリング反応 [結合剤により 2 又はそれ以上

告されている [E.L. IIsleh 「ラパー・ケミカル・ アンド・テクノロジー (Bubber Chem. and Tech.)」 48 (5), 1305 (1976) }。

発明者らは、後述する化合物が前紀技術文献 (fl.L. Haleh)に記載された最良のカップリング制の代表的な特性以外に、下配の利点を示すことから、新規なカップリング剤として有効に使用できることを見出だし、本発明に至った。

- i) 活性化剤を併用することなく、カップリン グ反応を実施できる。
- ii)従来のカップリング剂について通常利用されるものよりも低い温度において同等の反応 時間でカップリング反応を実施できる。
- iii)カップリング反応が付加反応であって、除 去反応ではないため、副反応が生じない。

本発明による有効なカップリング剤として使用 される生成物は、下記一般式で表される。

一般式

及び/又は

式中

R=アリール甚、協合アリール甚、ヘテロ原子 又はアルモニン 然により孤立化されたアリ ール甚、炭素数 2 ないし 20のアルキル店、 シクロアルキル店、アルキルシクロアルキ ル店、ヘテロ原子合有店、

R'=アリール基、シクロアルキル基、アルキル基、アルキルアリール基、アルキルシクロアルキル基、

n = 基Rの官能基の数を表わす 2 ないし 4 の整 勢、

n'= 甚R''' の官能基の数を扱わす 2 ないし 4 の軽数、

R''= H又はアルキル器、

R··· コナリール基、アルキル基、シグロアル

ニル、4.4'-ジアミノジフェニルエーテル、4.4'-ジアミノジフェニルメタン、1.8 -ジアミノジアミノドデカン、1.2 - ジアミノドデカン、1.2 - ジアミノ・グロヘキサン、4.4'-ジアミノジンへ3.3'-4.4'-デトラアミノジフェニルスルフィド、3.3'-4.4'-デトラアミノジフェニルスルホン、3.3'-4.4'-テトラアミノジフェニルエーテル、1.2.4.5-テトラアミノナフタレン、2.3.6,7-テトラアミメベンゾジオキサンである。

使用されるモノ官能性アルデヒド及び/又はケトン及びアミノ 化合物 (基限 参照)の代表的な例 (これに限定されない)は、ベンズアルデヒド、シクロヘキサンアルデヒド、ブチルアルデヒド、アセトン、メチルフェニルケトン、アニリン、ブチルアミンである。

ポリカルボニル化合物(番R´`参照)の代数的・な例 (これに限定されない) は、 oーフタルアル

キル塔。

→ R - (N = CH - R')

かかるカップリング制は、下記の反応に従って、 容易にかつ多くの場合定量的な収率で调製される。

及び/又は

R-(WII。)。 + n R'COH 及び/又は n R'。CO

$$R - (R - C < R')_A + aR + 0$$

反応中に生成する水は、選当な格媒による共能焦 留により除去される。

同様の方法で下記の反応が行なわれる。

使用されるポリアミン化合物(基及参照)の代表的な関(これに限定されない)は、 p-フェニレンジアミン、0-フェニレンジアミン、0-フェニレンジアミン、1、5-ジアミノナフタレン、1、8-ジアミノナフタレン、4、4'-ジアミノジフェ

デヒド、 mーフタルアルデヒド、 pーフタルアル デヒド、テトラメチレンジアルデヒド、 pージア セチルベンゼンである。

本発明による化合物は、リピング条件下、アニオン系開始剤により誘発される単原体の重合反応、特にジェン及び/又はピニル芳香族単量体の重合反応に使用される。

使用される共役ジエンは炭素数 4 ないし12、好ましくは 4 ないし 8 のものである。

かかる単盤体としては、1.3-ブタジエン、 イソプレン、2.3-ジメチルブタジエン、ビベ リレン、3-ブチル-1.3-オクタジエン及び 2-フェニル-1.3-ブタジエンがある。

一方、ビニル労各族単盤体は炭柔数 8 ないし 20、 好ましくは 8 ないし 14のものである。代表例としては、スチレン、αーメチルスチレン、1ービニルナフタレン、2ービニルナフタレン、2ーイソプロペニルナフタレン、 pーフェニルスチレン、3ーメチルスチレン、αーメチルー pーメチルスチレン及び p-シクロヘキシルスチレンがある。 共役系ジェン及び/又はビニル券を旅単量体は、 単独で、混合して、又は連続的に重合され、 ホモ 配合体、ランダム共重合体又はプロック共宜合体 を生成する。

正合反応は、溶液中、温度 - 100ないし+200℃、 好ましくは 0 ないし100℃ において、使用する温 度条件下における系の発生圧力下で行なわれる。 ただし、これより高い圧力又は低い圧力下でも可 能である。

好適な溶媒としては、パラフィン系、シクロパ ラフィン系及び芳香族炭化水素がある。代表的に は、シクロヘキサン、ヘキサン、ペンタン、ヘブ タン、イソオクタン、ベンゼン、トルエン及びこ れらの混合物である。

公知の如く、ジエンの重合において、 1 . 2 - 立体配置を得るため、又はビニル芳呑族単長体の 重合の場合、開始剤の効力を高めるため、溶媒に 少量の極性化合物を添加できる。

開始刺は、この目的に管通に使用される代表的なアニオン系開始剤である。

f_{AC}=カップリング類の官能基数。

カップリング剤の使用量によりカップリング率 が調節される。明らかなように、重合体活性中心 :カップリング剤活性中心の比が化学曼線量比(そ の官能基数を考慮する)であることが、最高の収 率を得るためには呼速である。

カップリング反応が行なわれる際の選定は、使用するカップリング剤の種類、反応に供される質合体の種類、及び他のファクタ、たとえば反応溶媒に左右される。一般的には20ないし150 ℃の範囲であるが、反応は好ましくは40ないし80℃において行なわれる。

接触時間は放分ないし飲時間の範囲、好ましく はLO分ないし2時間の範囲である。

場合によっては、カップリング速度を改善する 概性活性化剤も使用される。本発明による最も活 性なカップリング剤の場合には、これら活性化剤 の使用は必要ではない。

溶媒としては、食合反応で普通に使用されるも のが使用できる。 好ましくは、一般式

R-Me

(式中、Rは脂肪族、脂糜式又は労香族炭化水衆 基であり、Ma はアルカリ金属、野ましくはリチ ウムである) で茲される有級金属化合物が使用さ

使用する側始劇の最は、得ようとする配合体の 分子感に左右される。配合反応は、得られる面合 体のリビング性を確保しうる条件下で行なわれる (M. SZNARC [Carbanions , Living Polymers and El. Transfer Processes] Interscience 出版、J. Viley & Sons , ニューヨーク , 1968)。

カップリング創は、各種の方法により、一時に又は毎回で、所望の時に反応溶媒中に導入される。

評ましくは、重合反応の終了時に所望の量で導 入される。

添加されるカップリング剤のモル量(m_{&C})は次 式で表される。・

MAC = MCA / TAC

▼CA 式中、 Bank リビング型合体の活性中心の数、及び

カップリング反応は、反応が行なわれる際の温 度における系の圧力条件下で行なわれるが、これ よりも高い圧力又はこれ以下の圧力であってもよ

変施例 [

重合反応及びカップリングを、提幹機、圧力計、 温度計及び試算及び不活性ガスぬ事入手段を具能 する反応器(容徴10)内で行なった。

順に無水シクロヘキサン500cg®、スチレン12g 及びL(-第2 ブチル1.0 ミリモルを充壌し、80℃ で!時間収合させた。終了後、ブタジエン28g を 導入し、反応を80℃において1時間で完了させた。 この組合体の極少量を採取し、各種の分析を行なっ た。ついで、60℃において、1 、6 ージアミノヘ キサンーN、N゚ーピス(ベンジリデン)0.45ミリモ ルのベンゼンーシクロヘキサン混合物(50-50v/ v)溶液を添加した。

15分後、抗酸化剂(g を添加し、重合体を過剰 量のメタノールで凝固させた。これにより生成物 40g が得られ、焼いて減圧下、60℃において15時 個乾燥させた。

カップリング反応前後の登合体の特性を第1安に示す。

京 1 表

サンプル	组成(企業	寒) ^注 *	分千量 ^{往 b} (9/モル)	ゲル	カップリ ^{在 c} ング幼卓
		BUT	<u>Ip</u>	(%)	(%)
A — B	30.2	69.8	51000	o	-
4 - B - 4	30.2	8.88	87000	0	> 18

注 a : NUR による

注 b: 節=最大分子類

注 c: カップリング反応後の取合体(A-B -A)の最大表面積(C.P.C により旭 定)/カップリング反応前の取合体 (A-B)の最大表面積の比

この重合体A-B-Aは下記の根域特性を有する。

体 ひ

920 %

最大引張強さ

32.4 MPa

これに対し、相当する重合体A-Bでは、伸びは

製施例3

実施例 1 で記率した反応器に、 αーメチルスチレン 5 0g 及びLi-第 2 ブチル 1.6ミリモルを充填し、 重合反応を 20℃で 1 時間 16分行った。終了後、ブタジエン 5 g を添加し、15分間反応させ、つづいてブタジエン 25gと共にシクロヘキサン 500 cm²を添加し、60℃で 1 時間 重合させた。 少量のサンプルを取出し、つづいて 1.2 ージアミノシクロヘキサンー N.N'ーピス (ペンジリデン)0.45ミリモルを添加し、カップリング反応を 温度 80℃で 1.5分間行なった。常法により処理した後、重合体(43g)が単離された。この重合体は第 3 要に示す特性を有していた。なお、第 3 表には、生成物 AーBの特性 5 報告してある。

東 3 表

サンプル	組成(登號	%) ^{注1}	分子置 ^{注 b} (g/モル)		カップリ ^{注 c} ング効率
	a -NeSTY	BUT	<u>I</u> p	(%)	(%)
A - B	30	70	80000	0	-
A - B - A	30	70	118000	0	≃₩

特開昭 62-13406(5)

間じであるが、吸大引張強さ約3 MPa を示す。

1.6-ジアミノヘキサン-N.N'-ピス(ベンジリデン)の代わりに、同じ条件下で、カップ リング剤としてジクロロジフェニルシランを使用 する場合には、カップリング効率は10%以下である。

实施网2

p-フェニレンジアミソーN.N'-ピス (ベンジリデン) (0.45ミリモル)を使用することを除き、同様にして実施例1の反応を行なった。第2表に示す特性を有する重合体(A-B及びA-B-A) を得せ

京 2 表

サンプル	机成(验费%) ²	Ea 分平角 ^{注b} (9/モル)	ゲル	カップリ ^{注の} ング効率
	STY BUT	ур	(%)	(%)
1 - B	30 70	19500	0	-
1 - B - A	30 7	98090	0	295
	注 a, b. c	: 第1表参照		

注 a, b, c : 第 1 表参照

実施例4

カップリング剤として 2.6 - ジアミノビリジン - N.N' - ビス(ベンジリデン)を使用することを除き、同僚に実施例しの反応を行なった。

第 4 股

サンプル 組成(重量光)注 分子無性 ゲル カップリ注 c (ヤ/モル) ング効平 シグ効平 A-B 30 70 ままな 0 - 10.5000 0 こ95 注 a, b, c : 第1 表参照

実版例 5

Li-アルキル 1.4ミリモル及びカップリング剤 として3.3-ジアミノベンジャン-N.N. N.N. -テトラ(ベンジリデン)(0.35ミリ モル)を使用することを除き、契範例1の記載の

特開昭62~13406(6)

如く立合反応を行なった。

単態された食合体に関するデータを下記の表に示す。

第 5 投

サンブル	組成(電量%) ^{住。}		分子既 ^{注b} (*/モル)	サル	カップリ ^{注 c} ング効率	
·	STY	BUT	<u> </u>	(%)	(%)	
A - B	29	71	36000	0	-	
<u>A</u> - B - A	2 9	71	146000	0	> 90	

注 a. b. c: 第1 投鈴照

突遊例 6

変態例 1 の如くテストを行ない、ブタジエンの 代わりに、イソプレンを重合させた。カップリン ダ剤として、ジアニリドテレフタルアルデヒドを 使用し、カップリング反応を温度 90℃ で 30分間行 なった。

単雌された重合体(242g) 及び相当する生成物 A-Bに関するデータを下記に示す。

なるカップリング効率を有しかつ食合体。A - B よりも広い分子最分布を有する生成物のピークの存在を示した。

代理人 木 村 正 巴尼亞 (ほか1名)

新 5 表

サンブル	組成(雪鼠%)生	分子量 ^{在3} (9/モル)		カップリニング効率
	STY 18P	Np.	(%)	(%)
A — B	≃10 ≃70	69500	0	-
A - B - A	= 80 = 70	94000	0	≃ 00
	注 a, b, c : 5	即令我」的		

夹施例?

上述のものと同じ装置において、シクロヘキサン400og®中、Li-第2ブチル1.0 ミリモルを使用し、ブタジエン40g を60℃で1時間重合化した。 終了後、 pーフェニレンジアミンーN、N'ービス(ベンジリデン)(0.25ミリモル)及び3、3'ージアミノベンジジンーN、N'、N''、N'''ーテトラ(ベンジリデン)(0.125ミリモル)の混合物を添加し、得られた混合物を60℃で15分間反応させた。単離された重合体の G.P.Cチャートは、異